

AURIZON ear drops, suspension

Autorizado

- Marbofloxacin
- Dexamethasone acetate
- Clotrimazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AURIZON ear drops, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía ótica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas óticas en suspensión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

2/11/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10983/042/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/11/2001

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0124/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Portugal
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.